



PCT

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

<p>(51) 国際特許分類7 A61K 31/7016, A61P 1/16, 3/00 // C07H 3/04</p>	<p>A1</p>	<p>(11) 国際公開番号 WO00/33850</p> <p>(43) 国際公開日 2000年6月15日(15.06.00)</p>
<p>(21) 国際出願番号 PCT/JP99/06901</p> <p>(22) 国際出願日 1999年12月9日(09.12.99)</p> <p>(30) 優先権データ 特願平10/351955 1998年12月10日(10.12.98) JP</p> <p>(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) サントリー株式会社(SUNTORY LIMITED)[JP/JP] 〒530-8203 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号 Osaka, (JP)</p> <p>(72) 発明者; および</p> <p>(75) 発明者/出願人 (米国についてののみ) 木曾良信(KISO, Yoshinobu)[JP/JP] 〒567-0872 大阪府茨木市新中条町8-41 Osaka, (JP) 飯野妙子(IINO, Taeko)[JP/JP] 〒520-0113 滋賀県大津市坂本3-22-12 Shiga, (JP) 加藤真三(KATO, Shinzo)[JP/JP] 〒152-0035 東京都目黒区自由が丘3-6-30 Tokyo, (JP)</p> <p>(74) 代理人 社本一夫, 外(SHAMOTO, Ichio et al.) 〒100-0004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo, (JP)</p>		<p>(81) 指定国 AU, CA, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)</p> <p>添付公開書類 国際調査報告書</p>
<p>(54)Title: REMEDIES FOR HYPERAMMONEMIA</p> <p>(54)発明の名称 高アンモニア血症治療剤</p> <p>(57) Abstract Blood ammonia-lowering agents, remedies for hyperammonemia, or remedies for hepatic encephalopathy without any fear of the incidence of side effects wherein xylobiose or a xylooligosaccharide containing xylobiose as the main component is used as a substitute for lactulose to thereby reduce administration dose. Lactulose, which has been employed in drugs, should be administered in a large dose and suffers from a problem in safety when administered to patients with galactosemia or diabetes. These problems can be solved by the above drugs containing xylobiose as the main component.</p>		

ラクツロースに代えてキシロピオースまたはキシロピオースを主成分とするキシロオリゴ糖を使用することにより、投与量を減少し、副作用の心配のない血中アンモニア低下剤、高アンモニア血症治療剤、又は肝性脳症治療剤を提供することができる。

上記薬剤として使用されていたラクツロースは、高い投与量が必要であり、また、ガラクトース血症、糖尿病患者に対する投与に安全性の問題があったが、キシロピオースを主成分とする本薬剤は、これらの問題を解決するものである。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE	アラブ首長国連邦	DM	ドミニカ	KZ	カザフスタン	RU	ロシア
AL	アルバニア	EE	エストニア	LC	セントルシア	SD	スーダン
AM	アルメニア	ES	スペイン	LI	リヒテンシュタイン	SE	スウェーデン
AT	オーストリア	FI	フィンランド	LK	スリランカ	SG	シンガポール
AU	オーストラリア	FR	フランス	LR	リベリア	SI	スロベニア
AZ	アゼルバイジャン	GA	ガボン	LS	レソト	SK	スロヴァキア
BA	ボスニア・ヘルツェゴビナ	GB	英国	LT	リトアニア	SL	シエラレオネ
BB	バルバドス	GDE	グレナダ	LU	ルクセンブルグ	SN	セネガル
BE	ベルギー	GE	グルジア	LV	ラトヴィア	SZ	スワジランド
BG	ブルガリア	GM	ガンビア	MA	モロッコ	TD	チャド
BJ	ベナン	GN	ギニア	MC	モナコ	TG	トーゴ
BR	ブラジル	CW	ギニア・ビサオ	MD	モルドヴァ	TJ	タジキスタン
BS	バハマ	GR	ギリシャ	MG	マダガスカル	TZ	タンザニア
CA	カナダ	HR	クロアチア	MK	マケドニア旧ユーゴスラヴィア共和国	TM	トルクメニスタン
CF	中央アフリカ	HU	ハンガリー	ML	マリ	TR	トルコ
CG	コンゴ	ID	インドネシア	MN	モンゴル	TT	トリニダード・トバゴ
CH	スイス	IE	アイルランド	MR	モーリタニア	UG	ウガンダ
CI	コートジボワール	IL	イスラエル	MW	マラウイ	US	米国
CM	カメルーン	IN	インド	MX	メキシコ	UZ	ウズベキスタン
CN	中国	IS	アイスランド	NE	ニジェール	VN	ベトナム
CR	コスタ・リカ	IT	イタリア	NL	オランダ	YU	ユーゴスラビア
CU	キューバ	JP	日本	NO	ノルウェー	ZA	南アフリカ共和国
CY	キプロス	KE	ケニア	NZ	ニュージーランド	ZW	ジンバブエ
CZ	チェコ	KG	キルギスタン	PL	ポーランド		
DE	ドイツ	KP	北朝鮮	PT	ポルトガル		
DK	デンマーク	KR	韓国	RO	ルーマニア		

明細書

高アンモニア血症治療剤

〔技術分野〕

本発明は、キシロピオースを有効成分として含有することを特徴とする血中アンモニア低下剤、並びに、高アンモニア血症または肝性脳症の治療剤に関する。

〔背景技術〕

高アンモニア血症および肝性脳症の病態はおおよそ以下のように考えられている。

生体内の臓器でアミノ酸、アミン、プリン・ピリミジン塩基などの含窒素化合物が代謝されると、アンモニアが産生される。このような代謝過程で生成するアンモニアのほかに、食物中の蛋白質が消化・分解されてできるアミノ酸も小腸粘膜で吸収後代謝されてアンモニアになり、門脈中に放出される。また大腸内の腸内細菌により生成されるアンモニアも吸収される。従って、腸管は血中アンモニアの動きに関し、大きな位置を占めている。

アンモニアは毒性物質であるため、どの臓器にもアンモニアを解毒・処理する代謝機構が存在している。肝臓以外では、グルタミン酸脱水素酵素による、アンモニアを α -ケトグルタル酸に取り込んでグルタミン酸を合成する反応と、生じたグルタミン酸にさらにアンモニアを結合させてグルタミンにするグルタミン合成の反応がある。

一方、肝臓におけるアンモニアの処理は尿素回路で活発に行われる。正常状態ではアンモニア代謝は厳密に調節され、血中アンモニア濃度は一定に維持される。しかし、その解毒機構のどこかに異常が生じたり、肝不全等によりアンモニアの解毒、処理が十分機能しなくなると、血中のアンモニアが増加して高アンモニア血症を発現することになる。また、蛋白質摂取量が増加すれば、肝臓での尿素産生量が増加し、上部消化管内に分泌される尿素量も増加する。その結果、腸内細菌のウレアーゼ反応による尿素からのアンモニアの生成量が増加し、血中アンモニア濃度が高くなる。

高アンモニア血症を引き起こす代表的な疾患として肝不全があげられ、その際にみられる脳症を肝性脳症という。細胞内のアンモニア濃度が増加すると、上記

のようにクエン酸（TCA）回路の中央に位置する α -ケトグルタル酸とアンモニアとか反応してグルタミン酸となり、さらにもう1分子のアンモニアが反応してグルタミンになる。この反応により、ATPが消費されることと、 α -ケトグルタル酸の減少によりTCA回路の代謝回転が悪くなることから、結果として正味のATP産生量が減少する。このような代謝障害は脳幹部で強く、意識レベルの維持に重要な脳幹網様体の機能を障害し、意識障害を引き起こすとされる（渡邊明治、臨床肝不全学、p26～33、永井書店、1994）。

肝不全が進行すると、血中尿素が減少し、アンモニアが増加する。そして尿中では尿素体窒素が減少し、尿中総窒素に対するアンモニア体窒素、アミノ体窒素などの割合が著明に増大する。肝臓は予備能力に極めて富んだ臓器で、その80～90%を切除しても尿素合成能はほとんど変化しないことから、血中アンモニア量の増大は、尿素合成能の低下というよりは、肝実質の障害により肝内外に門脈-大循環短絡が形成され、アンモニアはこの副血行路を介して肝臓を通過することなく、直接大循環に運び込まれることによると考えられている（坂口平、肝疾患とタンパク質代謝、薬学領域の病態生化学、廣川書店、p152-155、1976）。

肝不全の悪化に伴い、血中アンモニア値が上昇すると、精神神経症状が現れるようになる。初期には指南力（見当識）、注意力、集中力の低下がみられ、進行すると意識が混濁して昏睡に至る。末期には上肢に振戦や羽ばたき様の不随意運動（羽ばたき振戦）がみられる。脳波では三相波という周期性同期性の特徴的な波形が出現する（医学大辞典第18版、南山堂、1998）。

高アンモニア血症治療の基本は、アンモニアの生成を抑制すると同時に、アンモニアの解毒・処理を促進することにある。アンモニアの生成を抑制する有力な手段としては、食事からの蛋白質摂取量を減少させることであり、低蛋白食が治療に用いられるが、体内蛋白質の分解が亢進し、血清アルブミン濃度が低下している肝不全患者には、最少維持量の蛋白質（1.27g/kg体重/日）はどうしても必要になる。しかし、このような蛋白不耐状態では、この最少維持量の蛋白質を摂取することも問題である。そこで、低蛋白食以外の高アンモニア血症の治療方法が必要となる（渡邊明治、臨床肝不全学、p297-307、199

4)。

低蛋白食以外の高アンモニア血症の治療方法として、ラクツロースや非吸収性抗生物質ネオマイシンの投与が従来より行われてきた。また、1966年に肝性脳症の治療にラクツロースがはじめて使用され (Bircher J. et al, Lancet 1: 890-893, 1966)、その有効性 (80~90%) が二重盲検試験で確認されて (Conn HO, et al, Gastroenterol. 72:573-583, 1977.) 以来、今日まで劇症肝炎や肝硬変でみられる肝性脳症の予防と治療にも広く用いられてきた。なお、ラクツロース (4-O- β -D-galactopyranosyl-D-fructose) は1930年 E. M. Montgomery らによって乳糖から作られた物質で、ガラクトース及びフルクトース各1分子よりなる天然には存在しないオリゴ糖である。ネオマイシンなど非吸収性抗生物質には副作用 (腎障害と難聴) があるためにその使用頻度は比較的少なく、ラクツロースが高アンモニア血症の第一選択薬と位置づけられてきた (渡邊明治、臨床肝不全学、p 297-307、1994)。

ラクツロースが高アンモニア血症および肝性脳症を予防・改善する作用機序は、以下のように考えられている。

1) ビフィズス菌などの有機酸を産生する腸内細菌の増殖を促進し、大腸内 pH を低下させることにより腸管内のアンモニアをイオン型 (NH_4^+) に変え、アンモニアの吸収を抑制する。2) 腸管内のアンモニア産生菌の増殖を抑え、腸管内でのアンモニア産生を抑制する。3) 糖質をエネルギー源として供給すると、腸内細菌は窒素化合物 (尿素、アンモニアなど) を取り込み、アミノ酸・蛋白質の合成素材として利用するため、腸管内のアンモニア濃度が低下する (ラクツロース・末「日研」添付書類、日研化学株式会社、1998年、および渡邊明治、臨床肝不全学、p 297-307、1994)。

ヒト消化管内にはラクツロースをガラクトースとフルクトースに分解する酵素がないため、ラクツロースは小腸で吸収されることなく大腸まで到達して腸内細菌に利用され、上記の各種効能を現すと考えられている。

ラクツロースはわが国では粉末剤、シロップ剤、ドライシロップ剤、ゼリー剤が市販されている。粉末剤は、通常成人1日量ラクツロース換算で18~40gを2~3回に分けて用時、水又は湯水に溶解後経口投与する。また、シロップ剤の

場合には、65%のラクツロース溶液を、通常成人1日量30～60mlを3回に分けて服用することとされている。

しかしながら、ラクツロースにはいくつかの欠点が指摘されている。例えば、ラクツロースは他のオリゴ糖に比較して腸内細菌増殖効果が低いことから、上記の効果をj得るためには、大量投与を余儀なくされている。ところが、ラクツロースは甘味が強いため、毎日大量に摂取することは、患者にとってかなりの苦痛である。更に、ラクツロースのような難消化性の糖類を大量摂取すると下痢を惹起することが多く、ラクツロースの副作用として問題視されている。

また、ラクツロースはガラクトース血症の患者には禁忌とされている（ラクツロース・末「日研」添付書類、日研化学株式会社、1998）。なぜなら、ラクツロース製剤には、ガラクトース（11%以下）および乳糖（6%以下）が含まれているためガラクトース代謝系の酵素が先天的に欠損している先天性代謝異常であるガラクトース血症の患者には使用できない。

糖尿病の患者にも、ラクツロースは慎重に投与することとされている（ラクツロース・末「日研」添付書類、日研化学株式会社、1998）。糖尿病の場合には、ラクツロース製剤中のガラクトース（11%以下）および乳糖（6%以下）が分解・吸収後、グルコースに代謝変換され、血糖値が上昇するためである。ラクツロースはまた、糖尿病薬として用いられている α -グルコシダーゼ阻害剤との併用に注意することとされている（ラクツロース・末「日研」添付書類、日研化学株式会社、1998年）。 α -グルコシダーゼ阻害剤は食物中の炭水化物の分解を阻害することにより、グルコースの吸収量を低下させることから、食後の血糖値上昇を抑制することを目的に使用されている。 α -グルコシダーゼ阻害剤の投与は消化器系の副作用（腸内細菌による異常発酵など）を惹起することが知られているが、ラクツロースも腸内細菌の発酵を促進することから、併用した場合には副作用の増強が懸念される。

ラクツロースの高アンモニア血症使用例の副作用については以下のように記載されている。

消化器；下痢、また、ときに腹痛、腹鳴、鼓腸、食欲不振、嘔吐等が現れることがある。水様便が引き起こされた場合には、投与量を減ずるか、又は中止する

(日本医療情報センター編、日本医薬品集、薬業時報社、1997)。

上述したように、ラクツロースに代わる高アンモニア血症治療薬としては、一部非吸収性の抗生物質(ネオマイシンなど)が使用されていたが、副作用が多くかつ実際使用してもあまり効果が認められないケースも多いため、現在ではあまり使用されなくなっている。

このような状況から、安全(副作用が少ない)で、飲みやすく、しかも少量の投与で確実な薬効を発現し、且つガラクトース血症患者や糖尿病患者にも投与できる高アンモニア血症の治療剤および肝性脳症の治療剤の開発が望まれていた。

[発明の開示]

10 本発明者らは、課題を解決すべく、これまで第一選択薬と位置づけられていたラクツロースの作用メカニズムおよびその構造に着目して、鋭意検討を進めた結果、高蛋白食を摂取させたラットにキシロビオースまたはキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖を溶解させた飲料水を摂取させることにより、有意に血中アンモニア濃度を低下させることを見出した。さらに、このキシロビオースを
15 主成分とするキシロオリゴ糖を肝性脳症を発症している肝硬変患者に摂取させたところ、軟便や下痢を伴わず、また有効投与量がラクツロースに比較して格段に少ないことから摂取時の不快感もなく、有効に血中アンモニア濃度を低下させることを確認して、本発明を完成した。

[図面の簡単な説明]

20 図1は実施例1による高蛋白食摂取ラットの糞中N量における、キシロオリゴ糖又はラクツロース投与による影響を示すグラフである。

図2は実施例1による高蛋白食摂取ラットの盲腸内容物N量における、キシロオリゴ糖又はラクツロース投与による影響を示すグラフである。

25 図3は実施例1による高蛋白食摂取ラットの尿中N量における、キシロオリゴ糖又はラクツロース投与による影響を示すグラフである。

図4は実施例1による高蛋白食摂取ラットの血中アンモニア濃度における、キシロオリゴ糖又はラクツロース投与による影響を示すグラフである。

図5は実施例1による高蛋白食摂取ラットの血中尿素窒素(BUN)における、キシロオリゴ糖又はラクツロース投与による影響を示すグラフである。

図6は実施例2による高蛋白食摂取ラットの血中アンモニア濃度における、キシロビオース投与による影響を示すグラフである。

まず、本発明者らは、有機酸を生成する腸内細菌の増殖促進活性という、ラクツロースと類似した作用を有するオリゴ糖に着目した。このようなオリゴ糖は、
5 現在では多数知られており、本発明のキシロオリゴ糖（構成単糖；キシロース）のほかに、例えばフラクトオリゴ糖（構成単糖；グルコース、フルクトース）、乳果オリゴ糖（構成単糖；ガラクトース、グルコース、フルクトース）、ガラクトオリゴ糖（構成単糖；ガラクトース、グルコース）、イソマルトオリゴ糖（構成単糖；グルコース）などが挙げられる。これらは、構成単糖の種類の違いだけでなく、
10 単糖同士の結合様式や重合度も異なることが知られている。

これらのオリゴ糖が腸内細菌の増殖促進活性を有することは知られているが、実際にこれらのオリゴ糖を各種腸内細菌の培養液に入れて、それぞれの増殖活性を比較すると、その増殖促進活性は一樣ではなく、オリゴ糖の種類により、大きく異なることが知られている（光岡知足、ビフィズス菌の研究、（財）日本ビフィズス菌センター、1994年）。キシロオリゴ糖の場合には、大腸での善玉菌と呼ばれるビフィズス菌の増殖活性が高く、特に*Bifidobacterium adolescentis*および*B. longum*の増殖活性が高いが、その活性はキシロースやキシロビオースなど構成単糖の重合度の違いにより異なっている（M. Okazaki et al, *Bifidobacteria Microflora*, 9, 77-86, 1990）。また、実際にヒトに摂取させた場合の、糞便中の
15 各種腸内細菌の比率もオリゴ糖の種類により異なることも知られている。

血中アンモニア濃度を低下させるのにどの腸内細菌が最も効果があるのかについては明らかにされていない。更に、一般に腸内細菌の増殖活性を有することが知られているオリゴ糖も、どの腸内細菌の増殖を促進するか、腸内細菌の比率をどう変化させるかは、上記のように構成単糖の違いや重合度の違いによって大きく異なっており、ある特定の腸内細菌の増殖を促進したい場合に、どのオリゴ糖
25 を選択すれば良いかは明らかにされていない。

キシロオリゴ糖が血中アンモニア濃度を下げる効果があることが示唆されているが（*J. Nutr.*, vol. 125, P1010-1016, 1995）、これは重合度の異なるキシロオリゴ糖の混合物で行った実験であり、構成単糖であ

るキシロースの最適な重合度は明らかにされていない。

医薬品としての安定した効果を確保し、副作用を少なくするためには、不純物を出来るだけ少なくすることは必須のことであり、オリゴ糖の場合は構成単糖の重合度の異なるものは全て不純物となる可能性もあることから、最適な重合度を見出すことは重要な要素である。本発明者らは、キシロピオースを単独で用いた場合と、キシロピオースを主成分として含有するキシロオリゴ糖を用いた場合を比較検討することにより、キシロピオースが活性の本体であることを明らかにした。

医薬品としての安定した効果を確保するためには、安定性、特に生体内での安定性も重要な要因となる。オリゴ糖の酸に対する安定性、消化酵素に対する安定性は、オリゴ糖の種類によって異なることが知られている。各種オリゴ糖の中でキシロオリゴ糖は消化管内での安定性に優れ、キシロピオースおよびキシロオリゴ糖は胃酸や消化酵素によって分解されることなく大腸に達することが報告されている（岡崎昌子ら、日本栄養・食糧学会誌、44巻、1号、p 41-44、1991年、岡崎昌子ら、Digestion & Absorption、15巻、2号、p 19-22、1992年）。

さらに、キシロピオースやキシロオリゴ糖は、腸内細菌のキシラン分解酵素を誘導することができるため、食物中に含まれるキシランを有効に利用する効果も期待できることから、少量の摂取量で確実な効果が得られる。例えば、成人女性の便秘改善作用では、キシロオリゴ糖は1日0.4gの摂取量で有効であることが報告されている（飯野妙子ら、日本食物繊維研究会誌、1巻、1号、19-24、1997）。従って、キシロオリゴ糖は、血中アンモニア濃度を低下させ、高アンモニア血症や肝性脳症の治療剤として用いる場合にも、ラクツロースや他のオリゴ糖に比べて少量の投与で効果を発現し、服用量が多く飲むのが苦痛であるというラクツロースの欠点を改善することができる。

また、キシロオリゴ糖は構成単糖としてガラクトースを全く含有しないから、ラクツロースの禁忌とされるガラクトース血症の患者に対しても、投与することができる。さらに、ラクツロースの投与を慎重に行わなければならない糖尿病患者に対しても、グルコースに代謝変換されることがないキシロオリゴ糖は安全に

投与することができるので、この点でも有用である。

さらに、運動によって上昇する血中アンモニアの量を下げる効果も期待することができ、例えば、肝炎治療における運動療法の際に服用することによってその運動を持続させることが出来るようになり、運動療法の効果を高めることもできる。また、マラソンなど長時間の運動を行う場合に、その持続力の向上という効果ももたらすことができる。

〔発明の実施の態様〕

本発明において用いられるキシロオリゴ糖は、キシランを含む天然物をキシラナーゼ又は酸で加水分解して製造することができる。例えば、綿実セリ、コーンコブ、バーチウッド等を原料として、トリコデルマ由来のキシラナーゼで処理することにより、キシロビオースを30重量%以上含有するキシロオリゴ糖を製造することができる。また、キシランを含む天然物をカラムに充填した基質充填型リアクターを用いることにより、効率よく生産することができる。具体的には、キシランをカラムに充填し、キシランに吸着するキシラナーゼを選択してカラムに流し、連続的に基質と接触させ、この酵素による加水分解反応でキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖を生成させ、カラム外に流出させ、活性炭カラムやイオン交換クロマトグラフィー等により、効率よくキシロビオースを生産することができる。

このようにして得られたキシロオリゴ糖は、日本健康・栄養食品協会の特定保健用食品に関する学術委員会において厚生省第64号の許可要件に基づき検討された結果、0.7～7.5g/日の摂取により、腸内菌叢改善、便性改善、腸内有害性産物の抑制の用途を示す成分として適当と認められている。本発明においても、キシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖の有効投与量は、同様と考えられ、症状により適宜投与することができるが、好ましくは、1日あたり0.7～7.5gである。またキシロビオースを単独で投与する場合も、年齢、症状により適宜投与することができ、好ましくは0.2g～3gである。

本発明に係るキシロオリゴ糖を医薬品として使用する場合、錠剤、カプセル剤、粉末剤、マイクロカプセル剤、ドライシロップ剤、経腸栄養剤等の剤形、水若しくはそれ以外の薬学的に許容される担体との溶液として、シロップ剤に使用でき

る。例えば、キシロオリゴ糖と生理学的に認められる担体、香味剤、賦形剤、安定剤とを、一般に認められた形態で混和することによって製造することができる。錠剤等に混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチンのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤等を用いることができる。カプセルの剤形である場合には、更に液状担体を含有することができる。

次いで、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

実施例 1. 高蛋白食摂取ラットに対するキシロオリゴ糖の効果

10 高蛋白食を摂取すると、血中および盲腸内の尿素量が増加し、その結果血中のアンモニア濃度が上昇することが知られている。そこで、高蛋白飼料で飼育したラットのN排泄に対するキシロオリゴ糖の効果を調べ、肝性脳症の治療に使用されているラクツロースとの比較を行った。

15 成長期のSD系雄性ラット（20匹）を高タンパク飼料（カゼイン50%配合）で飼育し、キシロオリゴ糖投与群（7匹）にはキシロビオースを42重量%含有するキシロオリゴ糖（2%水溶液）を、ラクツロース投与群（7匹）にはラクツロース（2%水溶液）を、コントロール群（6匹）には蒸留水を飲料水として3週間自由摂取させた。試験期間中、ラットの摂餌量、摂水量、体重増加量に影響は見られなかった。累積摂取量はキシロオリゴ糖が 13.1 ± 0.8 g、ラクツロース 12.6 ± 0.5 gであり、1日あたりの摂取量はキシロオリゴ糖が0.62 g、ラクツロース0.6 gであった。

試験終了直前の5日間、各個体の糞尿を分離採取して、それぞれのN含有量をケルダール法で測定した。また、試験終了時にラットを解剖し、血中アンモニア濃度、BUN（血中尿素窒素）濃度、盲腸内N含有量を測定した。

25 その結果、キシロオリゴ糖投与群では、コントロール群と比較して、盲腸内のN量が約3.5倍に増加し（ $p < 0.001$ ）、また糞便からのN排泄も約2倍に促進された（ $p < 0.05$ ）。一方、ラクツロース投与群では、盲腸内のN量は約2倍に増加したものの（ $p < 0.05$ ）、糞便からのN排泄の有意な促進は認められなかった（図1および図2）。尿中へのN排泄量は、各群間でほとんど差がなか

った（図3）。

また、キシロオリゴ糖投与群の血中アンモニア濃度はコントロール群と比較して有意に低く（ $p < 0.05$ ）、BUN濃度も有意ではないが低下傾向が伺える（図4および図5）。一方、ラクツロース投与群では、いずれにおいても明らかな作用は認められなかった。

以上の結果から、キシロオリゴ糖は効果的に血中のアンモニア濃度を低下させ、その分、糞便量を増加させ、糞便からのN排泄を亢進させていることが明らかになった。ラクツロースでは盲腸内N含量の増加は認められたが、血中アンモニア濃度を低下させるまでには至らなかった。

実施例2. 高蛋白食摂取ラットに対するキシロビオースの効果

成長期のSD系雄性ラット（15匹）を高タンパク飼料（カゼイン50%配合）で飼育し、キシロビオース0.5%投与群（5匹）、キシロビオース1.0%投与群（5匹）、には各濃度のキシロビオースを、コントロール群（5匹）には蒸留水を飲料水として3週間自由摂取させた。試験期間中、ラットの摂餌量、摂水量、体重増加量に影響は見られなかった。キシロビオース累積摂取量はキシロビオース0.5%投与群が 4.7 ± 0.2 g、キシロビオース1.0%投与群が 7.5 ± 0.6 gであり、1日あたりの2つの群のキシロビオース摂取量は、それぞれ0.24 g、0.37 gであった。

試験終了時にラットの血液を採取し、血中アンモニア濃度を測定した。

その結果、図6に示したように、キシロビオース投与群の血中アンモニア濃度はいずれの濃度においてもコントロール群より低く、特に、キシロビオース1.0%投与群では有意に低かった（ $p < 0.05$ ）。

実施例1で用いたキシロオリゴ糖中のキシロビオース含量は約42重量%である。従って、実施例1のキシロオリゴ糖投与群（2%）と実施例2のキシロビオース1%投与群がほぼ同量のキシロビオースを摂取したことになるが、同程度の効果が認められていることから、キシロオリゴ糖中の活性成分はキシロビオースであることが確認された。

実施例3. 肝性脳症患者に対するキシロオリゴ糖の効果（1）

顕性脳症がなく血中アンモニア値が軽度高値の肝硬変症例を対象に、キシロオ

リゴ糖 3 g (糖組成 (重量%) は以下のとおり。キシロビオース約 3.4%、キシロトリオースまたはそれ以上のオリゴマー約 3.9%、キシロース約 2.6%、その他約 1%) を 4~8 週間毎日摂取してもらい、2 週間後の血中アンモニア値を測定した。その結果、肝硬変の 5 症例ではキシロオリゴ糖の投与により、血中アンモニア値の有意な低下を認めた (前値 $90.8 \pm 29.2 \mu\text{mol/L}$; 投与 2 週間後 $45.0 \pm 13.3 \mu\text{mol/L}$)。なお、特にキシロオリゴ糖による副作用は認めなかった。

実施例 4. 肝性脳症患者に対するキシロオリゴ糖の効果 (2)

キシロオリゴ糖 (実施例 3 と同じ) 1 日 3 g を肝性脳症患者に 2 週間摂取させたところ、摂取開始 1 週間後から血中アンモニア値の低下が認められた。その後、摂取を中止したら、1 週間後には血中アンモニア値の再上昇を認め、再びキシロオリゴ糖の摂取を開始したら、血中アンモニア値はまた低下した。

なお、キシロオリゴ糖の摂取量が 3 g/日で済むことから、摂取時の苦痛は訴えられていない。また、下痢あるいは軟便等の副作用もなかった。

実施例 5. 肝性脳症患者に対するキシロオリゴ糖の効果 (3)

ラクツロース 1 日 7.5 ml (60%ラクツロース溶液) を長期間摂取している肝性脳症患者のケースで、ラクツロースでは血中アンモニア値の上昇は抑えられていなかった。そこで、キシロオリゴ糖 (実施例 3 と同じ) 1 日 3 g の併用を開始したところ、血中アンモニア値の低下が認められた。その後ラクツロースの摂取を中止してキシロオリゴ糖単独摂取にしても、血中アンモニア値は低値を維持した。

なお、キシロオリゴ糖の摂取量が 3 g/日で済むことから、摂取時の苦痛は訴えられていない。また、下痢あるいは軟便等の副作用もなかった。

以上のことから、動物実験およびヒト試験の結果、キシロビオースまたはキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖は血中アンモニア値の低下作用を示し、また、摂取時の苦痛はなく、軟便化も起こらないことから、特に高アンモニア血症、肝性脳症の患者の症状改善には効果的と判断される。

[産業上の利用可能性]

従来の技術では、高アンモニア血症、肝性脳症の場合に起こる血中アンモニア

値の上昇を、患者の苦痛および不快感を伴わずに、有効に抑制する手段はなかった。しかし、本発明によれば、キシロビオースまたはキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖を摂取させれば摂取時の苦痛等はなくして、有効に血中アンモニア値を低下させることができ、高アンモニア血症、肝性脳症の症状を改善することができる。

請求の範囲

1. キシロビオースを有効成分として含有することを特徴とする血中アンモニア低下剤。

2. キシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖を含有することを特徴とする請求項1記載の血中アンモニア低下剤。

3. 前記キシロオリゴ糖が、キシロビオースを30重量%以上含有することを特徴とする請求項2記載の血中アンモニア低下剤。

4. 前記キシロビオースまたは前記キシロオリゴ糖と、薬学的に許容される担体とからなる請求項1-3のいずれか1項記載の血中アンモニア低下剤。

5. キシロビオースを有効成分として含有することを特徴とする高アンモニア血症治療剤。

6. キシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖を含有することを特徴とする請求項5記載の高アンモニア血症治療剤。

7. 前記キシロオリゴ糖が、キシロビオースを30重量%以上含有することを特徴とする請求項6記載の高アンモニア血症治療剤。

8. 前記キシロビオースまたは前記キシロオリゴ糖と、薬学的に許容される担体とからなる請求項5-7のいずれか1項記載の高アンモニア血症治療剤。

9. キシロビオースを有効成分として含有することを特徴とする肝性脳症治療剤。

10. キシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖を含有することを特徴とする請求項9記載の肝性脳症治療剤。

11. 前記キシロオリゴ糖が、キシロビオースを30重量%以上含有することを特徴とする請求項10記載の肝性脳症治療剤。

12. 前記キシロビオースまたは前記キシロオリゴ糖と、薬学的に許容される担体とからなる請求項9-11のいずれか1項記載の肝性脳症治療剤。

13. 血中アンモニア低下剤を製造するためのキシロビオースの使用。

14. 血中アンモニア低下剤を製造するためのキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖の使用。

15. 高アンモニア血症治療剤を製造するためのキシロビオースの使用。

16. 高アンモニア血症治療剤を製造するためのキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖の使用。

17. 肝性脳症治療剤を製造するためのキシロビオースの使用。

18. 肝性脳症治療剤を製造するためのキシロビオースを主成分とするキシロオリゴ糖の使用。

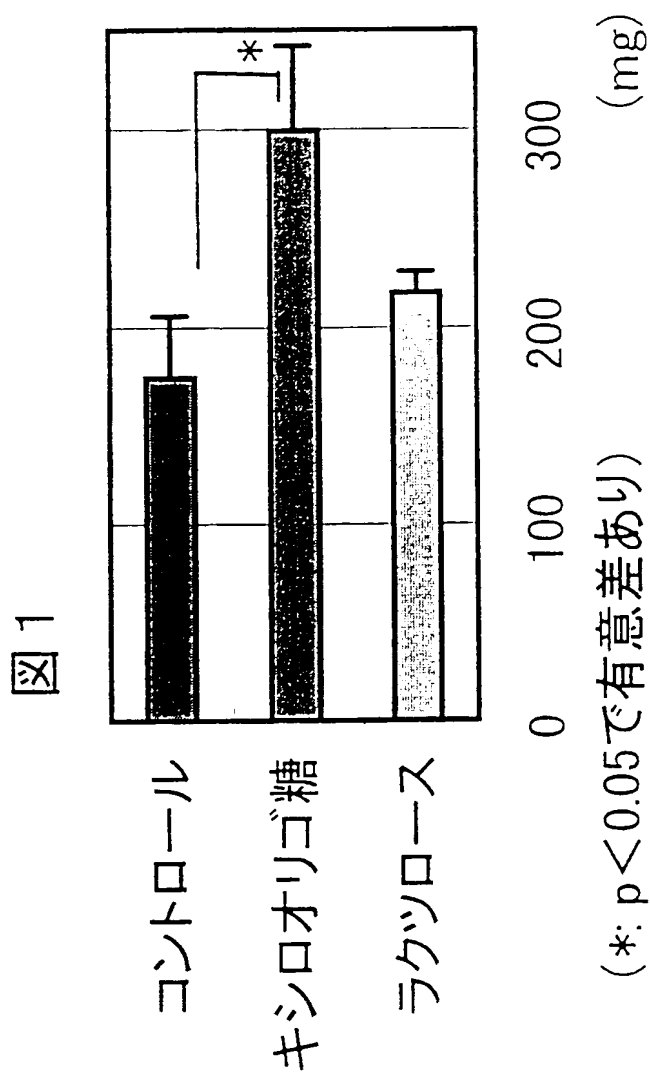
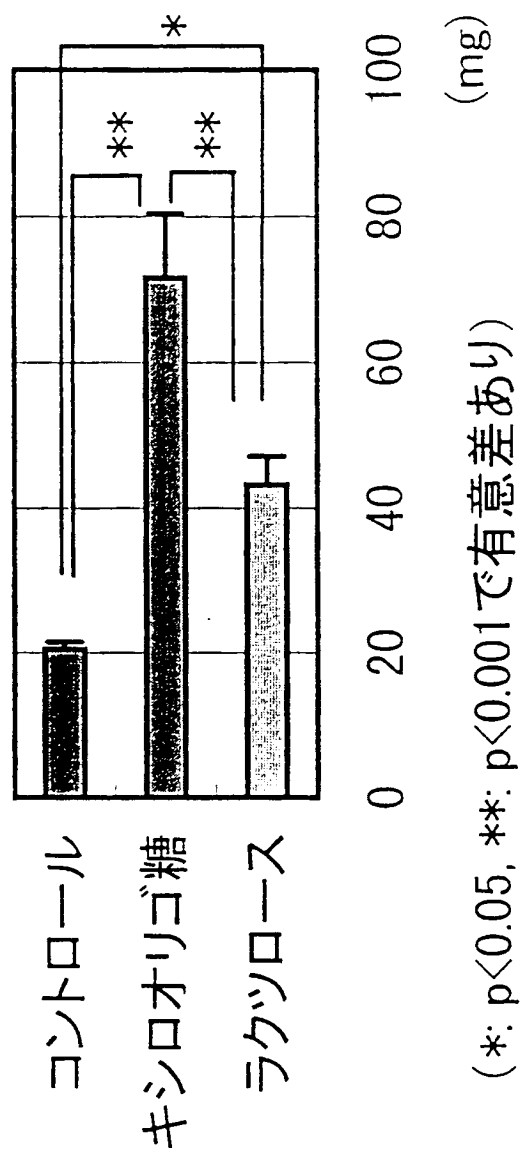




図2



(*: $p < 0.05$, **: $p < 0.001$ で有意差あり)



図3

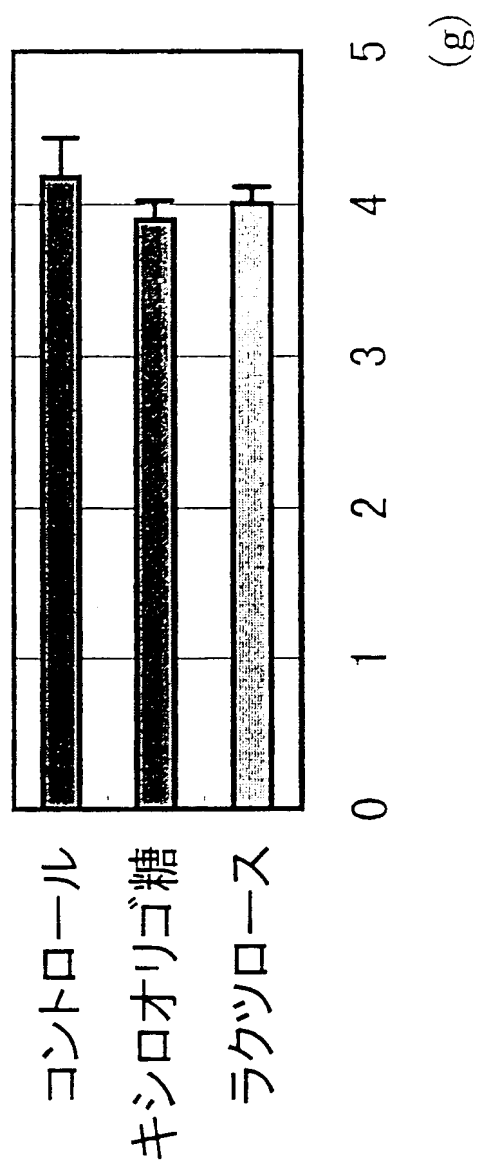




図4

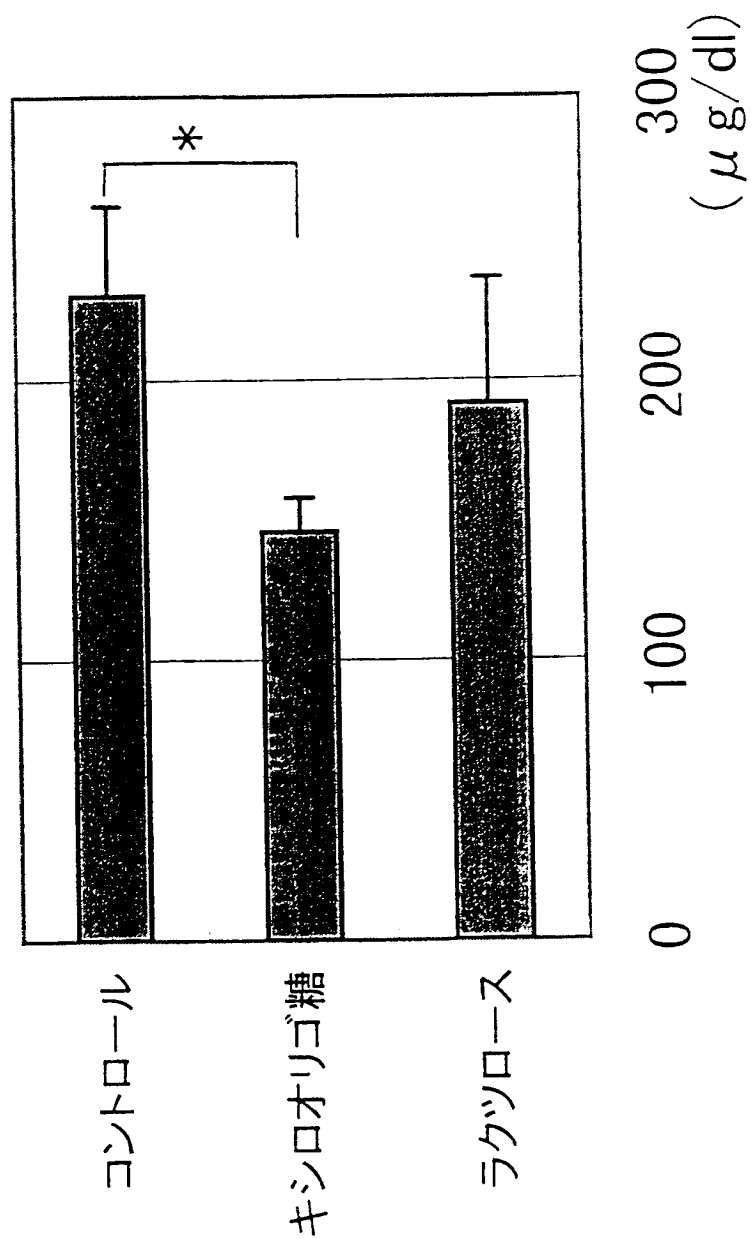




図5

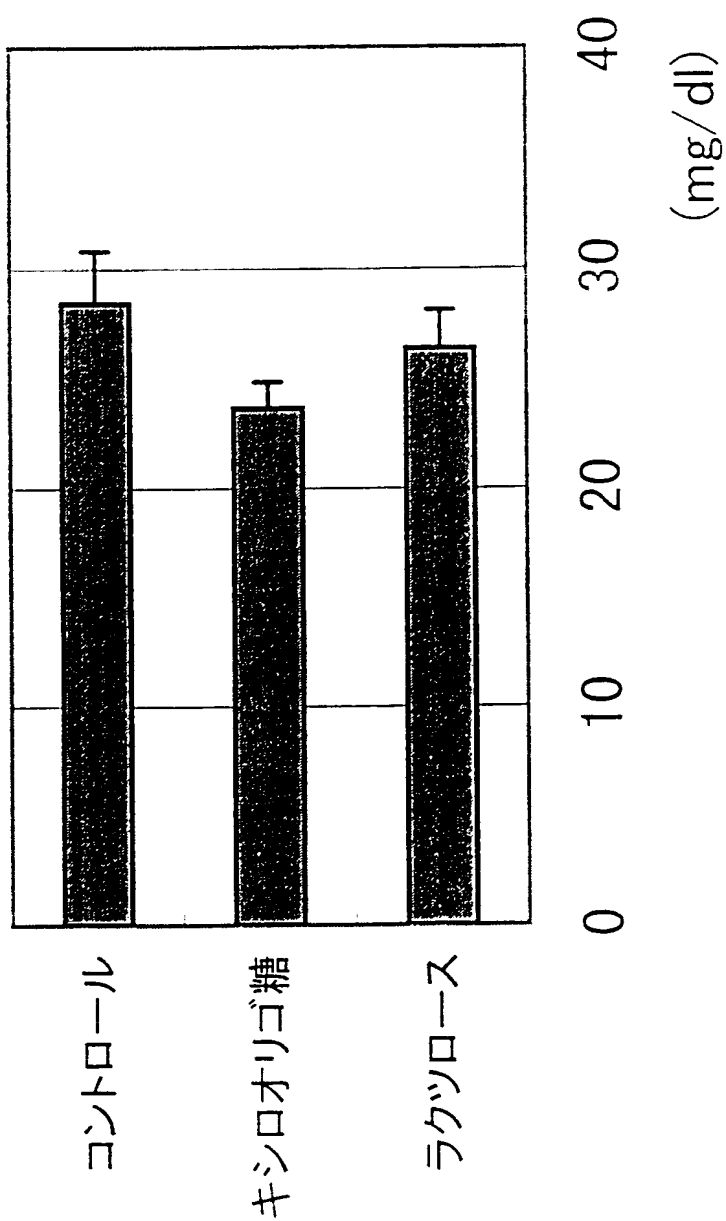




図6

